



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Błonie, dnia 11.09.2012r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w BZP Nr 328960 - 2012 z dnia 04.09.2012 r. na zakup zestawów medycznych i materiałów jednorazowego użytku [Nr postępowania: RM/ZP/6/12]

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, SPZOZ Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego udziela wyjaśnień na poniższe pytania:

Dotyczy Zadania 1 „Strzykawki”:

1) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 50(60)ml?

ODPOWIEDŹ: Tak.

2) PYTANIE: poz. 2-5 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z niebieskim tłokiem?

ODPOWIEDŹ: Tak.

3) PYTANIE: poz. 2-5 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z niebieskim tłokiem?

ODPOWIEDŹ: Tak.

4) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem do 25 ml?

ODPOWIEDŹ: Nie.

5) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a’150 szt.?

ODPOWIEDŹ: Nie.

6) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a’200 szt.?

ODPOWIEDŹ: Nie.

7) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a’300 szt.?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Dotyczy Zadania 2 „Igły medyczne, kaniule dożylnie, centralne, pobierające”:

8) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul dożylnych spełniających poniższy opis?: "Kaniuła dożylna z dodatkowym portem do wstrzyknięć, posiadająca 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu który posiada laboratoryjne badania biokompatybilności. Posiadająca samozamykający się zawór portu górnego, filtr hydrofobowy w tylnej części kaniuli hamujący wypływ krwi, cienkościenna konstrukcja kaniuli dla osiągnięcia większych przepływów, duże skrzydełko do mocowania kaniuli, nie posiadająca bocznych przewodnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia. Wyposażone w koreczek zamykający światło kaniuli położony poniżej krawędzi koreczka. Rozmiary: 1. 22Gx25mm – 36ml; 2. 20Gx33mm – 61ml; 3. 18Gx33mm – 103 ml; 4. 18Gx45 mm – 96 ml; 5. 17Gx45mm – 128 ml; 6. 16Gx50mm – 196 ml; 7. 14Gx50mm – 343 ml”.

ODPOWIEDŹ: Tak.

9) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul dożylnych spełniających poniższy opis ? : " Kaniuła dożylna z dodatkowym portem do wstrzyknięć, posiadająca 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu który posiada laboratoryjne badania biokompatybilności. Igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny metalowy zatrask zabezpieczający koniec igły przez przypadkowym zakłuciem personelu. Posiadająca samozamykający się zawór portu górnego,



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

filtr hydrofobowy w tylnej części kaniuli hamujący wypływ krwi, cienkościenna konstrukcja kaniuli dla osiągnięcia większych przepływów, duże skrzydełko do mocowania kaniuli, nie posiadająca bocznych przewodnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wktuwania się do naczynia. Wyposażone w koreczek zamykający światło kaniuli położony poniżej krawędzi koreczka. Rozmiary: 1. 22Gx25mm – 36ml; 2. 20Gx33mm – 61ml; 3. 18Gx33mm – 103 ml; 4. 18Gx45 mm – 96 ml; 5. 17Gx45mm – 128 ml; 6. 16Gx50mm – 196 ml; 7. 14Gx50mm – 343 ml¹.

ODPOWIEDŹ: Tak.

10) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul dożylnych spełniających poniższy opis?: „Kaniuła dożylna bez portu górnego, wykonane z teflonu FEP, posiadające 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, posiadające filtr hydrofobowy w tylnej części kaniuli, wysoko przezroczysta komora ułatwiająca obserwację wypływającej krwi, końcówka części teflonowej specjalnie ukształtowana do szlifowania igły aby zminimalizować otwór po wktuciu, wyposażona w uchwyt zaprojektowany dla techniki punkcji jedną ręką, występujące tylko w jednym rozmiarze 24G/19mm¹”.

ODPOWIEDŹ: Tak.

11) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści rozszerzenie skali do 2,5 ml?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Dotyczy Zadania 3 „Akcesoria do kaniul”:

12) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy w opakowaniu typu papier-papier?

ODPOWIEDŹ: Tak.

13) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający wymaga, aby opatrunek włókninowy był w klasie sterylności IIa?

ODPOWIEDŹ: Nie wymaga.

14) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści sterylny opatrunek przezroczysty w opakowaniu typu folia-folia?

ODPOWIEDŹ: Tak.

15) PYTANIE: poz. 3 - Opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia złożenie oferty na zadanie nr 3 bez złożenia oferty na zadanie nr 2. W pozycji 3 zadania nr 3 przedmiot zamówienia został opisany w następujący sposób: „Koreczki do kaniul pochodzące od tego samego co kaniule producenta, w celu zachowania całkowitej kompatybilności, zapewniającej optymalizację terapii dożylnej. Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie, w jaki sposób Wykonawca ma przewidzieć i zaproponować w ofercie koreczki do kaniul, skoro nie przystępuje do zadania nr 2 i nie ma wiedzy, jakie kaniule zostaną zaproponowane przez innych Wykonawców i wybrane przez Zamawiającego w wyniku wyboru najkorzystniejszej oferty.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zaproponowaną przez Wykonawcę zmianą (pytanie poniżej).

16) PYTANIE: poz. 3 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę opisu przedmiotu zamówienia, gdyż z naszej wiedzy opartej na doświadczeniu w sprzedaży sprzętu medycznego oraz materiałów jednorazowego użytku wynika, iż nie ma żadnego wpływu na optymalizację terapii dożylnej to, czy koreczki do kaniul pochodzą od tego samego producenta co kaniule. Liczy się natomiast jakość i rozmiar koreczków, to by pasowały do kaniul. Proponujemy następującą zmianę opisu w ww. pozycji: Koreczki do kaniul, kompatybilne z kaniulami wskazanymi przez Zamawiającego, zapewniające optymalizację terapii dożylnej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaproponowaną zmianę.

Dotyczy Zadania 7 „Rurki ustno-gardłowe, intubacyjne, przewodnice”:

17) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań klinicznych dotyczących obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu?

ODPOWIEDŹ: Nie.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

18) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych o standardowo niskiej przenikalności dla podtlenku azotu?

ODPOWIEDŹ: Nie.

19) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych bez średnicy i rodzaju mankietu na baloniku kontrolnym?

ODPOWIEDŹ: Nie.

20) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową, z blokadą zagryzienia o kształcie ułatwiającym przechodzenie cewnika do odsysania, wykonaną z silikonowanego PCW – półprzezroczystą, kodowaną kolorystycznie wraz z cyfrowym oznaczeniem długości w rozmiarach: 00/5cm, 0/6cm, 1/7cm, 2/8cm, 3/9cm, 4/10cm, 5/11cm?

ODPOWIEDŹ: Nie.

21) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści prowadnice do ukształtowania do rurek intubacyjnych dla dorosłych, dzieci oraz noworodków o długościach 225mm, 335mm i 365mm lub 225mm, 673mm i 693mm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Zadania 12 „Narzędzia medyczne”:

22) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści nożyczki ratownicze dł. 18 cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

23) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści kleszczyki naczyniowe Pean typu Hartmann?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Zadania 15 „Paski testowe do glukometru iXell”:

24) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków do glukometrów, które nie wymagają kodowania, posiadają kapilarę do automatycznego zasysania próbki otrzymanej z krwi włosniczkowej lub z krwi pełnej z żył. Proponowane paski do glukometrów zapewniają pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 10-600 mg/dl w czasie 5 s. Nowoczesna, biosensoryczna metoda pomiaru oparta na enzymie GDH-FAD zapewnia, że obecność w badanej próbce krwi galaktozy, maltozy lub fruktozy oraz 74 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami. Proponowane paski zapewniają prawidłowy pomiar stężenia glukozy we krwi w zakresie hematokrytu 0 -70% co pozwala stosować je u noworodków, jednocześnie współczynniki zmienności i powtarzalności testów wynoszą < 5%. Proponowane paski zostały przetestowane i spełniają wymagania normy ISO 15197. W przypadku zgody prosimy o podanie ilości glukometrów niezbędnych do realizacji zadania, które zobowiązujemy się dostarczyć Zamawiającemu bezpłatnie w celu realizacji umowy. Proponowane glukometry zasilane są ogólnie dostępnymi bateriami typu AAA, które zapewniają bezproblemową i tańszą eksploatację urządzenia. Automatyczny wyrzut paska po badaniu zapewnia brak bezpośredniego kontaktu personelu ze zużytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi. Duży czytelny wyświetlacz LCD zapewnia komfort odczytu nawet przy niedostatecznym oświetleniu. Aparat zapewnia prawidłowy pomiar w temperaturach pomiędzy 10 a 40 °C z jednoczesnym ostrzeżeniem o przekroczeniu dopuszczalnego zakresu.

ODPOWIEDŹ: Nie.

25) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści paski innego producenta (zobowiązujemy się dostarczyć nieodpłatnie wymaganą przez szpital ilość glukometrów, proszę o podanie ilości)?

ODPOWIEDŹ: Nie.

26) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści paski do pomiaru stężenia glukozy we krwi pakowane po 100 testów w 1 op.? Proszę o podanie przelicznika – liczba testów/liczba opakowań.

ODPOWIEDŹ: Nie.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

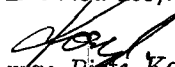
Dotyczy wzoru umowy:

27) PYTANIE: § 4 ust. 3a) – Zwracam się z prośbą o zmianę we wzorze umowy na zapis: „za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki”?

ODPOWIEDZ: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższego zapisu.

Dyrektor

DYREKTOR


mgr Piotr Kosyl